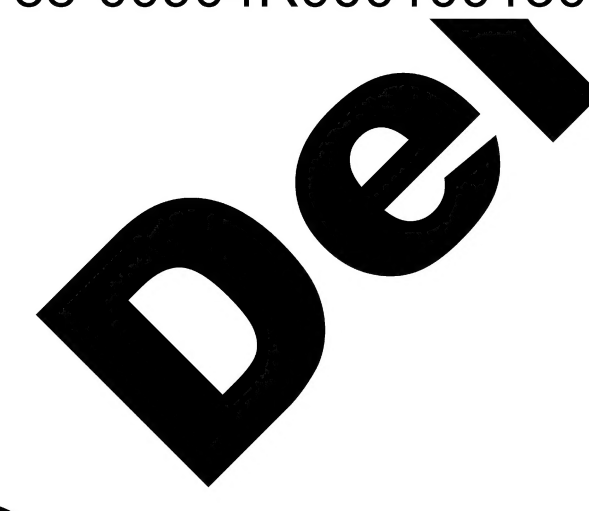
Approved For Release STAT 2009/08/31 :

CIA-RDP88-00904R000100130



Approved For Release

2009/08/31:

CIA-RDP88-00904R000100130



Вторая Международная конференция Организации Объединенны Нации по применению атомной энергии в мирных целях

A/CONP/15/P/2320 UZUR OFFIGURATE FUSIGNAT

Не педвемят оглашению до официального сообщения на Ноиференции

ДЕИСТВИЕ ПОНИЗИРУЕЩИХ ИЗЛУЧЕНИИ И РАДИОМИМЕТИЧЕСКИХ ВЕЩЕСТВ НА МИКРОБИУЮ КЛЕТКУ

М.Н.Мейсель, Р.Д.Гольцова, Г.А.Медведева, Н.А.Помощникова, Л.А.Селиверстова и М.Н.Шальнова

Исследование закономерностей действия ионизирующих излучений на клетку вообще и на микрооную клетку в частности имеет существенное научное эначение в днух отношениях: специально радиобиологическом и в общецитологическом. Своеобразная патология, вызываемая излучениями, позволяет более четко внявить амплитуду реактивных возможностей клетки, лучше оценить относительную самостоятельность и вместе с тем взаимосвязанность отдельных ее функций.

В предудущем сообщении (1) мы рассмотрели преимущественно те стороны реакции микробной клетки, в основе которых лекат нарушения в фосфорном (и в частности в нуклеиновом) и лишь отчести в азотном и углеводном обмене. Из структур клетки наше внимание естественно было обрещено на ядра и не цитоплазму в целом. В данном сообщении мы приводим некоторые результеты исследования тех процессов, которые преимущественно связаны с цитоплазматическими этруктурами — митохондрилии и микросомами.

В этих исследованиях в качестве объектов использовали дрокжевые организмы Saccharomyces cerevisiae, Saccharomycodes ludwigii, Torulopsis utilis, Endomyces magnusii.

Клетки облучали либо в водных суспензиях, либо в виде отпрессовенной массы. Цитологические, физиологические и биохимические исследования проводили как тотчас же после облучения, так и после подращивания на агаризованной питательной среде. При подращивании обращали особое вникание на то, чтобы размножение (деление, почкование) клеток было возможно меньшим; с этой целью посевы производили на повержность агаровых сред восьма концентрированными суспензиями. В таких условиях увеличение массы облученных клеток про-

25 YEAR RE-REVIEW

исходит преимущественно за счет их роста, а не размножения, т.е. осуществляется метаболизи, не сопровождающийся делением ядер и клеток. В этом случае диже при облучении в больших дозах не погибает сколько-иибудь заметного количества клеток, по крайней мере в течение 24 час. после облучения. Наблюдения под флуоресцентным минкроскопом (при витальной обработке суспензий примулином и акридиновым оранжевым) подтверждают, что отмирания облученных клеток не происходит.

Обычно видимые нарушения в клеточных структурах обнаруживаются в нервую очередь у клеток с активным метаболизмом. В клетках
со сниженным обменом непосредственно возникающие в результате облучения структурные повреждения отмечаются только после очень
больших доз облучения, во много раз превышающих те, которые дают
отчетливый эффект у активно функционирующих клеток. Это указывает
на значение процессов клеточного метаболизма в проявлении и усилении начальных лучевых повреждений. Метаболизм играет решающую
роль также в восстановлении поврежденных клеточных структур. Можно не сомневаться в том, что "цепной" характер развития лучевой
реакции на клеточном уровне в значительной степени определяется
особенностями и интенсивностью клеточного метаболизма.

Влияние облучения на внутриклеточные окислительные и восстановительные процессы

шитохромная система дрожжевых клеток, как известно, легко может быть исследована при помощи прижизненной спектроскопии по характерным полосам поглощения. Как показали наши наблюдения, спектры цитохромов не подвергаются существенным изменениям при облучении даже в больших дозах. В связи с физиологической активностью митохондрий нас специально интересовали цитохромоксидаза и дегидразная системы.

Активность цитохромоксидазы определяли манометрическим методом по скорости поглощения кислорода гомогенатом из дрожжевых клеток в присутствии системы цитохром с- гидрохинон. Полифенолоксидаза ингибировалась диэтилдитиокарбоматом. Опыты показали, что даже
после облучения в дозах 60000-100 000р нельзя было отметить сколько-нибудь значительного снижения активности цитохром-с-оксидазы,
если дрожки предварительно культивировали в условиях относительно-

го анаэробисвы (бродящие клетки). При вэробном выращивании тех же дрожжей их цитохром-с-оксидава оказалась менае радиорезистентной: ве активность снижалась после облучения в дозе 100000 р на 20%, в после 24-часового подращивания облученной суспензии - на 50%.

Редуцирующую способность дрожжевых клеток учитывали по восстановлению нейтрального красного и януса зеленого. Известно, что нормальные дрожки энергично восстанавливают эти красители. У облученных клеток эта способность снижается (табл. 1).

Влияние у - излучения на восстановление дрожжами нейтраль-

Таблица 1

Доза облучения, Р	Восстановление красителя Я		
Контроль	100		
10 000	88		
30 000	85		
60 000	80		
100 000	67		

Еще более чувствительны к облучению ферментные системы, восстанавливающие янус зеленый. Это особенно четко обнаруживается в
культурах, выросших в относительно анаэробных условиях (рис.І).
Спектрофотометрическое определение количества восстановленного дрожжевыми клетками януса зеленого показывает, что уже после облучения в дозе 5000 р. отмечается повреждение ответственной за данный
процесс ферментной системы. У аэробно развиваещихся дрожжевых клеток это угнетение выражено менее резко. Интересно отметить, что
прижизненное наблюдение под микроскопом клеток, митохондрии которых окращены янусом зеленым, также показывает, что у митохондрий
облученных клеток снижена способность восстанавливать этот краситель. Наши данные вполне согласуются с наблюдениями Мертана (23),
показавшим, что у облученных дрожжей снижается активность цитохром-с-редуктазы. Исследуя ферментные системы, восстанавливающие
янус зеленый, Лазаров и Куперштейн (4,5) пришли к заключению, что в

восстановлении этого красителя существенную роль играет ДПП-дегидразная система. В неших опитах именно ферментная система, восстанавливающая януе пелений, оказалась особенно чувствительной к действию радиации. Основная локализация ее в митохондриях не подлежит сомнению. Таким образом, угнетение этой ферментной системи, в следовательно, и изменение соответствующих структурных участков в митохондриях может рассматриваться как одно из непосредственных лучевых повреждений органоидов клетки.

Влияние опокирования внутриклеточных структур на радиоустойчивость клеток

Из протоплазменных структур особого внимания радиобиологов заслуживают митохондрии — основные энергетические центры клатки, участвующие через промежуточные звенья в ключевых процессах обмена веществ. В митохондриях не только генерируется энергия, но и связывается в результате окислительного фосфорилирования в доступные для использования макроэргические соединения.

За последние годы установлено, что процесс окислительного фосфорилирования в некоторых тконях и органох облученных животных заметно угнетается (6,7); то же происходит и в клетках микроорганизмов (1). При этом интенсивность поглощения кислорода клетками и тканями либо совсем не нарушается, либо изменяется незначительно. Ряд других процессов, регулируемых ферментиным системами, расположенными на митохондриях, также подвергается изменениям под влиянием облучения. К их числу относятся процессы, связанные с превращениями пировиноградной кислоты и циклом жирных кислот.

Для активности митохондрий особое значение имеют их поверхности: на них протекают весьма важные в функциональном отношении процессы элективной адсорбции веществ, подвергающихся затем окислению и восстановлению. Прижизненное блокирование этих поверхностей посторонними веществами должно приводить к изменению скорости и характера процессов, осуществляемых митохондриями. В 1950 г. нами совместно с Г.М. Шавловским (8) било проведено такое блокирование митохондрий в клетках дрожжевых организмов флуоресцирующим алкалоидом берберином и показана возможность использования текого приема для изучения физиологического значения внутриклеточных структур.

Нам представлялось существенным изучить влияние блокировения

митожондрий берберином на устании сть к облучение клеток и их отсяви и физиологических свойств. Сотол велью ми фиуорохромировали дрожжение клетки заком може обел 14151/11 и достом растворе берберин сультота (1:40000) в селение 4-2 час. ээтем клетки отдельни от суспендирующей жидкости и отмиволи от избитка барберино. При исследовании в люминесцентном микроскопе митохондрии представлялись ярко светящимися свето-желт см, протоплазма и ядра или совсем не светились,или имели весьмо слабое диффузное свечение. Суспениии таких прихичнение "луорохромированных клеток подвергали облучению на гамма-установке с радиоактивным кобальтом (мощность дозы 4800 р /мин). Облученые и параллельно с ними контрольные суспеники исследовали на наживаемость клеток спутем рассева на агаризованную питательную орежу), опредоляли интенсивность поглощения 0, св анпарате Варбурга) и скорость включения меченого фосфата $(\tilde{\mathbf{P}}^{3d})$ в органические соединения клетки. Полученные нами данине представлени графически на рис.2 и 3. Обработка дрожжевых клеток берберином сама по себе приводит к снижению выживаемости примерно на 40% и соответственно углетоет дихоние и фосфорилирование. Тем не менее клетки, блокированные берберином (если расчет производить на количество клеток, остающихся жизнеспособными), являются более устоичивыми к деиствию облучения по сравнению с такими же, но не обработаниными берберином (м. рис.). Эта повышенная устойчивость сказались не только на выживаемости, но проявилась и в меньшей чувст ительности к облучению процессов дыхания и фосфорилирования сиприс. 2.

В предидущих исследованиях (9) было показано, что этиловый спирт и этиловый эфир конкурируют с красителем янусом зеленым, элективно некапливающемся на митохондриях, вытесняя его с повержности митохондрий. Оба эти вещества способны, следовательно, на-капливаться в митохондриях и тем самым блокировать их. Наши опыты показали, что и берберин, подобно янусу зеленому, вытесняется спиртом с поверхности мтохондрия. Естественно было поэтому испытать защитное действие этилового спирта, тем более, что в опытах холлендера и Стэплтона (10,11) спирт оказывал благоприятное действие на выживаемость облученных вастегішт соді.

Мы ставили наши општы следующим образом. Дрожжевые клетки суспендировали в 4%-ном водном растворе этилового спирта в течение 30-40 минут и затем подвергали облучению. Выдерживание клеток в этиловом спирте такой концентрации не сказывалось сколько-нибудь существенно им на их выживаемости, им на интенсивности дыхания. Одпако устойчивость к облучению эрметно повышалась у клеток, предворительно обработанных спиртов, и тем отчетливее, чем больше была доза облучения (рис.4.). Защитное действие спирто скорее связано с
блокированием матохондрий, чем с изменением окислительного режима
клетки. В пользу этого положения говорят и наши опыты с блокированием клеток этиловым эфиром, который так же, кок и спирт, вытесниэт с поверхности митохондрий вещества, способние на них накапливаться. Мы наснизли воду эфиром, прибавляя его в количестве 3 и

5%. Арожжи выдерживали в токой воде в течение 30-40 мин. э затем
в ней же подвергали их облучению. Клетки, обработанные эфиром (3%),
оказались значительно более устойчивыми к облучению по сравнению
с контрольными, необработанными (рис.5).

Полученные нами экспериментальние данные позволяют предположить, что вещества (берберин, этиловый спирт, эфир), энергично нокапливающиеся на митохондриях клеток, отчетливо повышают их радиоустойчивость и снижают повреждающее действие ионизирующих излучений на клеточное дыхание и окислительное фосфорилирование. Механизм действия этих веществ скорее всего связан с изменением физикожинических свойств поверхности митохондрий.

действие ионизирующих излучений на процессы аминирования и перевиинирования

в свое время номи било установлено, что облученные дрожжевые клетки, у которых метоболизипродолжается на полноценной питательной среде, образуют значительно больше эргостерина, чем такие же, но необлученные клетки (I2); превышение биосинтеза этого стерина достигает 200%. Паряду с усиленным образованием стеринов, возрастает и синтез жирных кислот. Вместе с тем, известно, и это било подтверждено в специальных исследованиях одного из нас (I3), что при избитке углеводного и недостатке эзотного питания у дрожжей также происходит усиленное накопление жиров и липоидов. Это накопление регулируется эзотными соединемиями в питательной среде: чем их больше, там меньше образуется хирных кислот и стеринов. Следовательно, недостаточное участие эзотных соединений в обмене вещоств клетки, независимо от того, чем оно визвоно — отсутствием источников взотного питания или навозможностью их использования, — в ровной мере

ведет к изменению направленности обмене в сторону повишенного синтеза жиров и липоидов. Очевидно, соответствующие звенья углеводного обмене, по крайней мере частично, отключеются от цикле трикарбоновых кислот и вовлекаются в цикл кирпих кислот. Если в условиях авотного питония такое переключение метаболизма имеет несомненный физиологический смясл в приспособительное значение, то вналогичная реакция клетки, подвергнутой облучению, очевидно, должна зависеть от нарушения ферментных систем, осуществляющих связь цикла трикарбоновых кислот с авотистым обменом. Здесь в первую очередь привлекают внимание процессы аминирования кетокислот, дезаминирования и перезминирования аминокислот.

Мы провели специальное изучение состояния этих процессов у дрожжевых организмов Saccharomyces corevisiae после их рентгеновского облучения в дозах от 30 до 10 кр.

Мсследование аминирования С — кетокислот проведили по методу Небера (14). В качестве субстрата мы использовали пируват нотрия и углекислый аммоний. Процесс аминирования осуществлялся дрожжевым гомогенатом, полученным из растертых с песком клеток и освобожденным от целых клеток и крупных клеточных фрагментов путем центрифугирования в течение І часа (1800 об/мин). Наши опыты показали, что аминирование С — кетокислот заметно снижается в клетках уже тотчес же пооле облучения. При досе СО иг это оницения от точельствой и достигает 75-80% при дозак норядка 100 кр. Полученые печенымих дозак приводило в весьма энечетельному углете и опыни-рования при подразивании облучениях дожжех в течение С1-14 часа. Стаби, 27.

Исследование переаминирования аминокислот проводили по методу Браунштенна-Крицман (15). Дикарбоновые аминокислоты определялись по методу Формана и Джонс-Мёллера (16), аминовают аминодикарбоновых кислот — по методу Ван-Слайка.

Таблица 2 Синтез С - аминокислот из С - кетокислот и аммиака дрожжевыми гомогенатамы

DONE TO	ыдутакум енинеруков! (акодтном)	Облученние культури (60 к р. 10 час.ис. рацирония)		
	нри вост NH ₂ - N, мкмоль	прирост NH₂-N,мкмо д	в Б не контролю	
			4	
1 2	72,4 94,5	10,0 17,2	67 50	

I	2	3	4
	05.0	477 E	ro
	95,0	47,0	50
4	72,4	48,3	67
5	72,4 72,4	43,3	67
6	7I,5 83,7	23,8	33
7	83,7	47,5 48,3 48,3 23,8 23,9	29

Примечание. В опыты взято 2 мл дрожжевого гомогенета, пирувата натрия 0,05 моля, углекислого аммония 0,02моля. Росфатный бу Бер рН 7,0-7,4. Общий объем смеси ПОмл Инкубация 2 часа при 27-28°C.

Опыты показали, что непосредственно после облучения дрожжей в дозе 60 кр переаминирование аминокислот мало нэрушается. Только через 16 час. подращивания оно уменьшается на 20% и через 48 час.— на 70-80% (табл.3). При больших дозах — 100 кр и выше — интенсивность процессов переаминирования аминокислот непосредственно после облучения снижается примерно на 50%.

Таблица 3
Переаминирование глутаминовой кислоты дрожжевими
гомогенатами

∦ onuta	Пеоблу	Hеоблученные культуры (контроль)			Облученные культуры				
	убыль NH ₂ -N, Nкмояь	добавле- но глутами- вой кисло- ты мкмоль	убиль NH ₂ -N, %	(60 кр. 48 убыль NH ₂ -N, мкмолб	час. подращ лобавлено глутамино- вой кисло- ты, мкмоль	убиль NH ₂ -N			
I	2	3	4	5	6	7	8		
I 2	29,7	I36 I36	21,8 18.0	4,65 9.75	13 6 136	3,42 7,17			
3 4	24,0 28,9	136 13 6	18,0 21,2	0 8,00	I36 I36	0	- 28		
5	23,8	136	17,5	0	I 36	0	_		

	2	3	4	5	- 6	7	8
6	23,0	136	16,9	9,45	136	6,94	41
7	23,0	136	16,9	0	136	0	-

Примечание. В опыт взято дрожжевого гомогоната 2 мл, глуто-миновой кислоты 20 мг, пирувата натрия 55 мг, 5% КНСО $_3$. Общий объем смеси 10 мл, рН 7,2-7,4. Инкубация 0.2 мл 2 часа при $27-28^0$.

Таким образом, из обследованных номи процессов наиболее чувствительным к облучению оказался процесс аминирования С - кетокислот. Он заметно нарушается непосредственно после облучения уже при таких дозах, когда еще не отмечается изменений в процессах переаминирования и дезаминирования аминокислот.

С липонуклеопротеидными структурами клетки непосредственно связано биологически активное вещество мезоинозит. Мы исследовали содержание мезоинозита и его биосинтез облученными дрожжевыми клетками. Во всех случаях отмечалось усиление биосинтеза этого вещества пропорционально дозе облучения. Особенно значительное повышение биосинтеза мезоинозита обнаружено у облученных и затем подращиваемых культур Torulopsis utilis (табл. 4). Как видно из таблицы, у этих организмов после облучения общее содержание мезоинозита увеличивается примерно в 15 раз.

Таблица 4

Влияние рентгеновского облучения на биосинтез мезоинозита клетками Torulopsis utilis

Свободный и инозит (в мкг	непрочно свя /мл воды зн	Общее количество инозита (в икг/м л автолизата)			
доза облуче- ния , кр	среднее количество инозита	средний % по от- ношению к контро- лю	доза облу- чения, кр		средний Я по от- ношению к контро- лю
Необлученный контроль	8	100	Необлучен- ный кон- троль	10,3	100
60	18	225	60	70,0	636
100	43	537	100	175,0	1580

Таким образом, наряду с усилением биосинтеза жиров и липоидов в облучениих дрожжевых клетках происходит также и возрастание синтеза мезоиновита.

Об образовании токсических агентов при интенсивном облучении

Представляется очевидним, что для обнаружения токсических веществ в облученном субстрате, особенно если они возникают в небольщих количествох, необходимы весьма чувствительные методы.

Интересную попытку в этом направлении недавно сделали Гендерсон, Бакстер и Таттл (17). Они подвергали пекарские дрожжи рентгеновскому облучению в больших дозах (1 ООО ОООр) и затем культивировали на этом субстрате несколько генераций дрозофили. Облученные дрожки в этих условиях, очевидно, не образовывали токсических
веществ, так как дрозофила развивалась вполне нормально. Токсический фактор не был также обнаружен при использовании такого индикаторного организма, как теtrahymena pyriformis (18).

Между тем, эночительное количество исследований, проведенных на облученных животных, определенно указывает на возникновение в их организме токсических веществ, которые могут быть обноружены при помощи различных биологических тестов. Мы не будем останавливаться на этих работах. Отметим лишь одну из последних, в которой был использован микробиологический индикатор: это опыты Мюллера (19), который применил для обнаружения токсических веществ культуру вистетішт солі на синтетической среде.

Полученные нами данные указывают на тс, что биологически активные вещества, в том числе и токсические, могут возникать в облученном организме в процессе продолжающегося после облучения напормального обмена веществ.

Для того, чтобы выяснить возможность образования в этих условиях токсических факторов, мы облучали дрожжевой организм Endomyces magnusii, а в качестве индикаторов использовали дрожжим Saccharomycodes ludwigii. При этом показателем биологической реакции на токсические вещества служила интенсивность их дихания, которую учитывали манометрически в аппарате Варбурга.

Индикаторние дрожжи суспен провели в жидкой чести гомогената облученных клеток Endomyces magnusii, полученного путем их

растирания с неском и отделения ослака центрифугированием. Подлежащий исследованию гоногенат готовили либо непосредственно после облучения, либо после выдерживания облучениях клеток в воде в течение одних суток, либо после облучения и подразивания облучениях объектов на сусло-агаре. Источником облучения служила кобальтовая установка с мощностью дози 4860 в 1 мин. Дрожжи облучели при дозе 1 000 000 р.

Таблица 5

Интонсивность дихония дрожжей Saccharomycodes ludwigii

	Водноя суспон-	Суспен-	Суспензия на гомогенате облученных дрожжей		
	RNE	ных дрож-	непосред- ственно после об- лучения		
(1 ₀₂ *)	94,4	97,9	138,0	100	70,8
в %	100	103,7	146,1	105,9	75

 $[\]star$) количество 0_2 в uu^3 , поглощенного за 1 час на 1 иг сухого вещества.

Результати опитов (табл.5) показывают, что полученная из клеток жидкая часть гологената, приготовленияя непосредственно после облучения, вызывает заметную стимуляцию дихания индикаторном культуры. После выдерживания облученных клеток в воде в течение одних суток этот стимуляционный эффект прекращается. Гомогенат из клеток, которые после облучения подращивали 24 часа на питательной среде, оказывает отчетливое угнетающее влияние на дыхание индикаторной культуры дрожжей.

Еще более резкую рожкцию на токсические вещества, образующиеся в облученных дрожжах, удалось обнаружить при помощи другого биологического индикатора, а именно амеб, культивируемых стерильно совместно с дрожжами. Амеби типа Амоеба terricola хорошо разиножаются в такой чистосмещенной культуре, питаясь дрожжами.

Мы облучели эти дрожжи (Baccharomycodes ludwigii), служащие питательным субстратом для эмеб. Облученные дрожжи (доза 1 000 000p) предоставляли амебам в качество корма непосредственно после облучения, после облучения и выдерживония в воде в течение одних суток и после облучения и подращивания на питательном субстрате также в течение одних суток. В общиных условиях, когда в кочестве питательного материала служили необлученные дрожжи, амебы поедали дрожжевую массу, двигаясь сплошным фронтом по посеву. При этом довольно резко виделялась граница массового поедания дрожжей, вблизи которой омебы наиболее активны. Облученные дрожжи как непосредственно после облучения, так и выдерженные в течение одних суток в воде, поеделись вмебами с одинаковой интенсивностью, причем скорость потребления дрожжевой массы не отличалась от таковой контрольных не облученных дрожжей. Граница выедания во всех случаях была отчетливо видна. Однако при культивировании на облученных дрожжех как непосредственно после облучения, так и после выдерживания в воде амебы мельче. Протоплазма таких амеб грубо зернистая, пищеварительные вакуоли плохо заметны.

Еще более резкая картина изменений изблюдалась при кормлении амеб облученными и затем подрощенными на питательной среде дрожжами. Граница выедания в этом случае вообще отсутствовала. Однако
микроскопическое исследование показало, что амебы все же перемещаются в дрожжевой массе, вероятно, в поисках подходящего питательного
материала. Многие амебы при этом инцистируются, большинство же их
гибнет, не успев переварить поглощенные дрожжи, оказавшиеся для "х,
по-видимому, токсичными.

Следовательно, в этих опитах особенно отчетливо выявилось неблагоприятное влияние облученных и развившихся после облучения дрожжей на состояние питающихся ими амеб. Таким образом, токсические вещества, по-видимому, образуются в дрожжевых клетках в процессе продолжающегося нарушенного обмена веществ.

Особенности действия радиомиметических веществ на микробную клетку

КЭК В ЦИТОЛОГИЧЕСКОМ, ТЭК И В ГЕНЕТИЧЕСКОМ ОТНОШЕНИЯХ ВЕСЬМЭ ОЛИЗКО

к действию иониомрующих излучени». Недляно Александор обобщил детельные исследования механизма действия этих веществ. Имеется ряд публикаций, в которых рассматриваются вопросы влияния радиомиметических веществ на микроорганизми (21,27,23,24), в том числе и на дрожжи. Наши данние несколько расширяют имеющиеся сведения. Мы исследовали действие одного из хлорэтиламинов, известного у нас под названием "эмбихин" — СП₃ N(СЧ₂СЧ₂СС)₂. НСС Это вещество либо вводили в питательную среду, на которой культивировали микроорганизмы, либо растворяли в физиологическом растворе NOCC и приводили в соприкосновение с суспензией дрожжевих клеток в течение 15,30 и 60 мин. Дрожжи после такой обработки промывали и переносили не питательные среды без эмбихина.

При наблюдении в люминесцентном микроскопе клеток, помещенных в раствор эмбихина, можно видеть, что это вещество, обладающее не очень сильной синей люминесценцией, связывается диффузно с протоплазмой клетки. Непосредственных различимых структурных нарушений в клетке эмбихин не вызывает; они начинают продолжающегося в процессе продолжающегося росто клетки. Растушие в присутствии эмфихина дрожжевие клетки чрезвычайно нохожи на отдете не. У них так же, как и у облученных, задерживается деление с в закование, увеличиваются ядра и ядерные кариосоми срит. Ст. — эмт измель—чение и склеивание митохондрий срис. Присутстви.

Наличие в питательной среде пептона, гидроли вола почина или дрожжевого автолизата оказивает сильное защитное и реактивирующее действие на клетки, обработанные раствором эмбихина. В физиологическом отношении эмфихин так же, как и излучения, значительно сильнее подавляет размножение и рост клеток чем дыхание и брожение. Однако этот радиомиметик все же относительно резче угнетает дыханые и особенно брожение, чем радиация (если дозы уравниваются по выживаемости клеток). Окислительное фосфорилирование тормозится эмбихином сильнее, чем дихание, т.е. и в этом отношении имеется сходство с действием излучений. Исследование скорости включения меченого фосфора в различные фракции фосфор содержащих соединений показало, что эмбихин в одинаковой степени тормозит процесс включения как в кислоторастворимую так и в нуклеиновур фрекции. В этом существенное отличие эмбихина от радиации, под влиянием которой обмен фосфоре во фракциях нуклемновых кислот подавляется значительно сильнее, чем в кислоторастворимой фракции.

Особенно интересным не только в теоретическом, но и в практическом отношение селомо прак-Approved For Release 2009/08/31: CIA-RDP88-00904R000100130037-7

259

ние и накопление стеринов в дрожжевых клетках совершенно так же, как и ионизирующие излучения. Так, посев дрожжей не питательную среду после кратковременного выдерживания их в растворе эмбихино (0,1-0,2 мг/мл) приводит к значительному повышению биосинтеза эргостерина (рис.8).

Микроорганизми, хотя и не очень легко, все же могут быть едептировани к повышенным концентрациям редиомиметических веществ. Нам
уделось после многочисленных пересевов не среды с возрастающим содержением эмбикина получить штами засобатотусев сетечісіле,
перепо-ящий в ІООО раз более высокую концентрацию этого хлорэтил змина по сравнению с исходным. Дижение и брожение у этого едептированного штамма оказалось сниженным примерно на 25%. Биосинтез эргостерина протекол нормально. При испытании радиорезистентности
этого штамма к облучению дозами ЗО ООО и 60 ООО р, мы получили почти абсолютное совподение выживаемости исходных и адептированных
к эмбихину дрожжей. Этот факт, конечно, нуждается в более детальном изучении. Тем не менее, такое наблюдение указывает на возможность различий в механизме действия на клетку ионизи рующих излучений и радиоминетических веществ.

Заключение

Сдвиги и нарушения в биохимических процессах и структурах, особенно ультраструктурах облученной клетки, требуют более пристального внимания радиобиологов. Несмотря на многочисленные и разнообразные исследования (25, 26), реакции клетки, особенно начальные, не ионизирующие излучения изучены недостаточно.

Сделаем попытку сопостевить основные и общие для различных организмов нарушения в клеточном метаболизме с известными данными о функциональном значении и активности органоидных структур клетки. Мы не будем здесь касаться генетических вопросов.

Митотическое деление ядра, очевидно, наиболее чувствительно к радиации. Известно, что в ряде органов животных метотичесий индекс заметно изменяется под влиянием таких доз,которые не вызывают ка-ких-либо обнаруживаемых сдвигов в метаболизме клеток. То же наблюда-лось нами и у дрожжевых организмов. Несколько большие дози приводят снечала к временному и обратимому, а затем — к более глубокому угнетению метаболизма ДНК; это обично сопровождается физико-химическими

и структуриным изменениями ядер, для их виниления элуор сцентно микроскопический внелиз вительных порушений в структуре и состоянии ядер представляется перспективням. Неог долина дольнейшие исследования для выяснения сдвигов в метеболизме ядер облученных клеток. Угнетение окислительного фосфорилирования, происходищие в результате облучения, возможно, частично зависит от снижения активности ядра, но в основном, безусловно, связано с повреждением митохондрий. Повреждение этих же органоидов обуславливает нарушения в отдельных звеньях цикло трикорбоновых кислот и снижение окисления пировиноградной кислети. Существенно, что долеко не все ферментные системы цикла Кребса являются радиочувствительноми. В то время как окисление лимонной, фумаровой и ф-кетоглутаровой кислот при облучении, по-видимому, угнетается, одисление сукцината оказалось весьма радиорезистентным. Связанные с митоховдриями процессы аминирования и честично переаминирования также, как вняснилось, в наших исследованиях, страдают от облучения. Весьма радиочувствительной оказалась ферментная система, восстонавливающоя янус зеленый. Паряду с этим, ряд ферментинх систем, непосредственно связанных с митохондриями и каталивирующих, например, процессы цикло жирных кислот, не только не угнетается, но даже повышает свор эктивность. Усиливается биосинтез мезоинозита. Возрастает активность и дезоксирибонуклензи (27,28). Особенно примечательно, 🖔 одноко, то, что отдельные звенья процесса дыхания клетки, осущест-Вляемого рядом ферментов, локелизовенных на митокондриях, не угнетрется даже при весьма эначительных дозах облучения. И их числу относится и исследованная нами цитохромоксидаза. Все это указывает на то, что нарушения в митохондриях под влиянием облучения имеют своеобразный мозаичный характер (29,30) и не захватывают целиком всего тела митохондрии. Имеются основания полагать, что те ферменты, которые прочно связаны с оболочками и кристами митохондрий, менее повреждаются по сравнению с теми, которые не так прочно свяээны или находится в полостях митохондрий.

Существенную роль в нарушениях функций митохондриального аппарата, совершенно очевидно, играют физико-химические изменения
митохондрий: изменения их поверхностных свойств, проницаемости и
ряда других. Набухание митохондрий, изменение их конфигурации,
окрашиваемости в облученных клетках наблюдалось иногими исследователями. Остается, однако, неясным, являются ли эти нарушения первичными или вторичными.

В функционировании митохондрий весьма существенную роль играют их поверхности. Но них аккумулируются вощества, подвергающися затем воздействию ферментов, расположенных на митохондриях; на них же накапливаются также некоторые инородные вещества, подлежощие обезвреживанию. Блокирование митохондрий специальными красителями и поверхностноактивными веществами оказывает существенное влияние на функциональную активность этих органоидов.

Оказалось, что прижизненное блокирование активных функциональных структур клетки отчетливо снижает радиочувствительность отдельных клеточных функций и повішает выживаємость клеток. Зависит ли это от общего снижения клеточного метаболизма в результате блокирования активных поверхностей или от локальной защиты чувствительных к излучениям внутриклеточных структур, может быть вняснено в дальнейшем.

Ряд прямых и косвенных денных говорит в пользу нерушения функций при облучении другого гранулярного компонента цитоплазмы — микросом. В состав микросом входит примерно половина всей рибонуклеиновой кислоты цитоплазмы. В связи с этим необходимо напомнить о разрушении части рибонуклеопротеидов в цитоплазме клеток, происходящий непосредственно под влиянием облучения (1). При продолжорщемся метаболизме происходят резкие изменения в биосинтезе и содержании рибонуклеопротеидов. Изменяется и процесс биосинтеза белка, в эночительной мере связанный с функцией микросом. И, наконец, изменения в синтезе и накоплении в клетках стеринов и инозита также, по крайней мере частично, зависят от нарушения нормального функционирования микросом. Лвляется ли это первичной реакцией микросом на облучение или вторичным нарушением, дисфункцией, определяемой повреждониями митохондрий или других компонентов клетки остается еще негониям.

Нами кратко охарактеризованы только некоторые стороны реакции клетки на ионизирующие излучения. Структурная, функциональная и био-химическая гетерогенность клетки и различная радиочувствительность отдельных структур и функций обусловливают сложность и своеобразие ее реакций на излучения. Имеющиеся факты еще недостаточны для построения в этой области общей концепции: намечаются лишь отдельные "точки приложения" радиации к живому субстрату. Предстоит выяснить, какие из них являются первичными, непосредственно затрагиваемыми излучениями и продуктами радиолиза воды, и какие возникают вторично вследествие взаимосвязанности процессов в клетке.

Несомненно одно: новне дань не о делетвии излучени не дачату ресмарят наши ловнания как в области области области организации организации излучения, ток и в области дуплиценальной мору стогии и физиологии клетки.

Литоротура

- 4. Ченсель М.Н. Действие облучения на организм. В сб.: Докледа Советск. делегации на Международной Контеренции по мирному использованию атомной энергии. Изд. АК 1955, 78-144
- 2. Martin L. Compt.rend.Soc.biol., 1946, 140 (25), 1245-1246
- 3. Martin L. Compt.rend.Soc.biol., 1946, 140 (25), 1201-1202
- 4. Lazarow A., Cooperstein S.J. Exptl.Cell.Res., 1953, 5(1), 56-69
- 5. Cooperstein S.J., Lazarow A.Exptl. Cell Res., 1953, 5(1),82-97
- 6. Bekkum D.W. van. Ionizing Radiation and Cell Metabolism. Siba Foundation Symposium. Churchill Ltd. London, 1956, 77-91
- 7. Bekkum D.W. van.Biochim. et biophys.acta, 1957, 25 (3), 487-492
- в. Мейсель М.Н., Помощникова И.А., Шавловский Р.М., Докл. АН СССР, 1950, 70, 1065
- 9. Мейсель М.Н. Бюлл. экспер. биол. и мед., 1938, 6, 295.
- 10. Hollaender A., Stapleton G.E. Physiol. Revs, 1953, 33,77
- 11. Stapleton G.E., Billen D., Hollaender Λ., J.Bacteriol., 1952, 63, 805
- 12. Гальцова Р.Л., Мейсель М.Н., Селиверстова Л.А., Докл. АН СССР, 1954, 98, 1013
- 13. Гальцова Р.Д., Вакина И.П. Тезиси докл. Всес. Научно-техн. конф. по примен. радиоакт. и стабильн. изотопов и излучений в народном хозяйстве и науке. Биология, медицина, сельское х-во, 1957, стр. 61
- 14. Neber M. Z.phys.Chem., 1935, 234, 83
- 15. Браунштейн А.Е., Крицман М.Г. Биохимия, 1937, 2, 242
- 16. Jones D.B., Moeller O.J.Biol.Chem., 1928,79, 429
- 17. Henderson B.J., Baxter R.C., Tuttle L.W., Radiation Res., 1957, 7 (3), 321

- 18. Cllict A.M., Gross J.A., Brownell L.E. J. Protozoology, 1954, 1, 193
- 19. Waller J. Nature, 1956, 178(4523), 43
- in Microorganisms. Ciba Foundation Symposium.Churchill Ltd. London, 1957, 294-318
- 21. Hutchens J., Podolsky B. J.Cellular and Compar.Physiol., 1954, 43, 205
- 27. Kinney V., Grant W. J.Cellular and Compar. Physiol., 1947, 29(1), 51
- 23. Noiteau H., Poulet G. J. physiol. France, 1955, 47(3),605-619
- 24. Loveless A., Spoerl E., Neisman T. J. Bucteriol., 1954, 68(6), 637
- 25. Errera M. Protoplasmatologica. Handbuch der Protoplasmaforschung, Springer-Verlag, Wien, 1957, 10(3), 1-241
- 26. Wolstenholme G.E.W., O'Connor C.M. Edit. Ionizing Radiation and Cell Metabolism.Ciba Foundation Symposium, London, 1956
- 27. Okada Sh., Kalee E. Exptl. Cell Res., 1956, 11(1), 212-214
- 28. Okada Sh., Peachey L.D. J.Biophys. and Biochem.Cytol., 1957, 3(2), 239-247
- 29. Ryser H., Aebi H., Zuppinger A. Experientia, 1954, 10(7), 304-305
- 30. Fritz-Niggli H. Naturwissenschaften, 1956, 43(18), 425-426

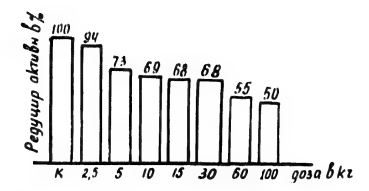
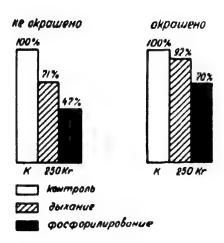


Рис. 1. Снижение редуцирующей активности клеток в зависимости от дозы облучения (восстановление януса зеленого)



Рмс.2.Влияние олокирования ("окрашивания") ми тохондрий
берберином на дыхание и
фосфорилирование облученных клеток Sacharomycodes
ludwigii.
Интенсивность дыхания и
фосфорилирования необлученных клеток принята за
100%. Доза облучения
250 кр

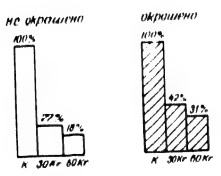


Рис.3. Влияние олокирования ("окраши ва ния") митохондрий берберином на выживае мость (в %) клеток вассагому соссы ludwigii. Позы облучения 30 и 60 кр. К-выживаемость контрольных, необлученных клеток

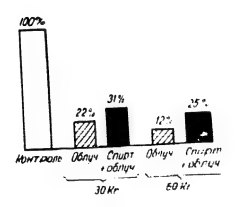


Рис. 4. Влияние этилового спирта
на выживаемость (в %) клеток Saccharomycodes ludwigii
после облучения (дозы 30 и
60 кр). Выживаемость контрольных, необлученных
клеток принята за 100%

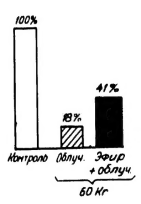


Рис.5.Влияние этилового эфира
на виживаемость (в %)клеток Saccharomy codes ludwigii
(доза 60 кр). Виживаемость контрольных необлученных клеток принята за
100%





Рис.6a. Endomy des magnusii. Клетки из контрольной культури

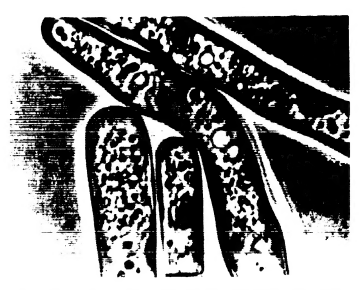


Рис.66. жнаому сев мадицаці. Клетки из культуры с эмбихином



Рис. 7а. Митохондрин на притисах нормальной культуры.



Рис.70.То же после культи прования с эмоиживом

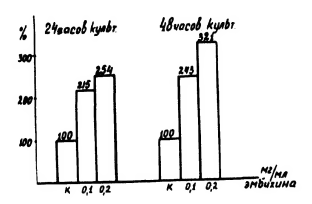


Рис. 8. Синтез эргостерина дрожжами Sacoharomyces cerevisiae, обработанными эмбихином

30E. 2597